# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### PALL INT COOPERATION TREAT.

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing:	in its conscitutes also test of Office
21 September 2000 (21.09.00)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP00/01606	Applicant's or agent's file reference: FP-DS-0045
International filing date:	Priority date:
16 March 2000 (16.03.00)	17 March 1999 (17.03.99)
Applicant: NAKAGAMI, Hiroaki et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election man    X   in the demand filed with the International preliminal   11 August 20	ry Examining Authority on: 00 (11.08.00) rnational Bureau on:
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	J. Zahra
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

#### 許協力条約

PCT

#### 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D	0 2	MAR	2001
WIPO			PCT

電話番号 03-3581-1101 内線 6247

**PCT** 

出願人又は代理人 の書類記号 FP-DS-0045	今後の手続きについ	いては、国際予備審査 <b>報</b> I PEA/4 1	設告の送付通知(様式 16)を参照すること。		/
国際出願番号 PCT/JP00/01606	国際出願日 (日.月.年) 1 6	3. 03. 00	優先日 (日.月.年) 17.	03.	9 9
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup>	A61K47/10, 47/30, 4 31/4402, 31/426, 31	7/44, 9/14, 31/7048, 31, /5383, 31/4365	/554, 31/5415, 31/704,	31/52,	31/522,
出願人(氏名又は名称) 第一製薬株式会社					
1. 国際予備審査機関が作成したこの[	国際予備審査報告を法	∉施行規則第57条(P(	CT36条)の規定に行	逆い送付	すする。
2. この国際予備審査報告は、この表紙	紙を含めて全部で	3 ペーシ	<b>ジからなる。</b>		
□ この国際予備審査報告には、『 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	。明細書、請求の範囲 実施細則第607号	及び/又は図面も添た 参照)		はこの国	國際予備審
3. この国際予備審査報告は、次の内容	容を含む。				
I x 国際予備審査報告の基礎					
Ⅱ □ 優先権					
Ⅲ □ 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性につ	いての国際予備審査報	告の不作成		
IV 開の単一性の欠如					
V x PCT35条(2)に規定での文献及び説明 VI ある種の引用文献	<b>ナる新規性、進歩性又</b>	は産業上の利用可能性	₺についての見解、そ♪	ιを裏∈	けけるため
VI 国際出願の不備					
VII 国際出願に対する意見	-				
国際予備審査の請求書を受理した日 11.08.00		国際予備審査報告を作 15.0	■成した日 0 2. 0 1		
名称及びあて先	-	特許庁審査官(権限の	)ある職員)	4 C	9841
日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番	备 3 号	田村 聖子	ED .		

Ι.	国際予備審査	<b>凝告の基礎</b>			
		に提出された差し替え用紙に			T 1 4条)の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
×	出願時の国際	祭出願書類			
	明細書 明細書 明細書	第 第 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも国際予備審査の請求書	
	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第	項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたも PCT19条の規定に 国際予備審査の請求書	基づき補正されたもの
	図面 図面 図面	第 第 第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	国際予備審査の請求書	
	明細書の配列	列表の部分 第 列表の部分 第 列表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、		
2.	上記の出願書類	類の言語は、下記に示す場合	合を除くほか、この	の国際出願の言語である。	•
	上記の書類は、	下記の言語である	語であっ	<b>3</b> 。	
	D PCT規	のために提出されたPCT; 則48.3(b)にいう国際公開の 審査のために提出されたP	)言語		許許
3.	この国際出願に	は、ヌクレオチド又はアミノ	'酸配列を含んで:	おり、次の配列表に基づ	き国際予備審査報告を行った。
	この知り、この知り、この知り、この知り、この知りを知り、というでは、これをは、これをは、これをは、これをは、これをは、これをは、これをは、これを	出願に含まれる書面による記出願と共に提出されたフレニ、この国際予備審査(またに、この国際予備審査(またに提出した書面による配列表にあった	配列表 キシブルディスク は調査)機関に提 は調査)機関に提 が出願時における	による配列表 出された書面による配列 出されたフレキシブルテ 国際出願の開示の範囲を	表
4.	/	下記の書類が削除された。 第	ページ		
	請求の範囲 図面	第	項 項	:: / [w]	
5.	この国際予備 れるので、そ	#審査報告は、補充欄に示し	ーーー たように、補正だ として作成した。	が出願時における開示の値 (PCT規則70.2(c)	範囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上

. .

v.	新規性、	進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条 (PCT35条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
	文献及び	*説明		

#### 1. 見解

新規性(N)

請求の範囲11-13有請求の範囲1-10,14-20無

進歩性(IS)

 請求の範囲
 有

 請求の範囲
 1-20

 無

産業上の利用可能性 (IA)

請求の範囲1-20有請求の範囲無

#### 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

国際調査報告において、以下の文献が示された。

文献1:WO, 93/17667, A1 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)

文献 2: EP, 826376, A1 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)

文献3: JP, 11-35486, A (ライオン株式会社)

文献1には、ステアリルアルコールまたは硬化油等の低融点物質、ソルビトールまたはマンニトール等の糖アルコール、および、不快味を呈する薬物を含有する粒状医薬組成物が記載されている。

文献2には、ソルビトールまたはキシリトール等の糖アルコール、モノグリセリンステアリン酸エステル、および、不快味を呈する薬物を含有する粒状医薬組成物が記載されている。

文献3には、エリスリトールまたはキシリトール等の糖アルコール、硬化ヒマシ油等のワックス状物質、および、不快味を呈する薬物を含有する薬用固形製剤が記載されている。

本国際出願請求の範囲1-10, 14-20に記載の発明は文献1-3に対して新 規性及び進歩性を有さない。

本国際出願請求の範囲1-20に記載の発明は産業上の利用可能性を有する。

#### 特許協力条約



PCT

#### 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 FP-DS-0045	今後の手続きについては		告の送付通知様式(P を参照すること。	CT/ISA/220)
国際出願番号 PCT/JP00/01606	国際出願日 (日.月.年) 16.0	3. 00	優先日 (日.月.年) 17	7. 03. 99
出願人 (氏名又は名称) 第一製薬株式	C会社 ·	٠		
			· ·	
国際調査機関が作成したこの国際調3 この写しは国際事務局にも送付される		(PCT18\$	条) の規定に従い出願	<b>負人に送付する。</b>
この国際調査報告は、全部で 3	ページである。			
│ │ この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付され	ている。		
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ				Early Markey
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書		でおり、次の酢	己列表に基づき国際調	間査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスク	7による配列表		
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による	5配列表		
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出されたフレキシス	ブルディスクに	よる配列表	
□ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。	る配列表が出願時における :	る国際出願の開	示の範囲を超える事	項を含まない旨の陳述
■ 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブルディ	ィスクによる配	列表に記録した配列	が同一である旨の陳述
2.   請求の範囲の一部の調査が	ができない (第 I 欄参照)	o ·	·	
3. 🗌 発明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)。	•		
4. 発明の名称は 🗓 出駅	頂人が提出したものを承認	する。		
□ 次(	こ示すように国際調査機関	が作成した。		
_		·		·
5. 要約は 🗓 出り	頭人が提出したものを承認	する。		
国图	Ⅱ欄に示されているように 祭調査機関が作成した。出 国際調査機関に意見を提出	願人は、この国	国際調査報告の発送の	
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。 出版		•	x なし	
□ 出版	頃人は図を示さなかった。			
本[	図は発明の特徴を一層よく	表している。		

			<b>J</b>
	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) <sup>7</sup> A61K47/10, 47/30, 47/44, 9/14, 31/7048, 31/55 31/4402, 31/426, 31/5383, 31/4365	4, 31/5415, 31/704, 31/52, 31/522	,
調査を行った	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) <sup>7</sup> A61K47/10, 47/30, 47/44, 9/14, 31/7048, 31/55 31/4402, 31/426, 31/5383, 31/4365	4, 31/5415, 31/704, 31/52, 31/522	,
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	· ·	
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、 ,	調査に使用した用語)	
<ul><li>C. 関連する</li></ul>	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	WO, 93/17667, A1 (TAI CO.,LTD.) 16.9月.1993 (16.09. CLAIMS, EXAMPLE & JP, 6-116138, A		1-20
X	EP, 0826376, A1 (TAISH 4.3月.1998 (04.03.5 EXAMPLE & WO, 96/34628, A1		D.) 1-20
x C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに問	引する別紙を参照。 
もの 「E」 以後に 「L」 優先権 ・ 文 可 「O」 「O」	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 頭日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	論の理解のために引用す「X」特に関連のある文献であ の新規性又は進歩性がな 「Y」特に関連のある文献であ	に公表された文献であって はなく、発明の原理又は理 るもの って、当該文献のみで発明 いと考えられるもの って、当該文献と他の1以 とって自明である組合せに えられるもの
国際調査を完	了した日 07.06.00	国際調査報告の発送日 2	0.06.00

特許庁審査官(権限のある職員)

森井 隆信

電話番号 03-3581-1101 内線 6460

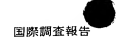
9841

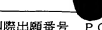
日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査機関の名称及びあて先





国際出願番号 PCT/JP00/01606

C (続き)	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	JP, 11-35486, A (ライオン株式会社) 9. 2月. 1999 (09. 02. 99) 実施例 (ファミリーなし)	1-14, 19, 20
Х	JP, 7-285838, A (ライオン株式会社) 31.10月.1995 (31.10.95) 実施例 (ファミリーなし)	1-14, 19, 20
		; ·
	THOMASSES, WARRESTEIN THE PROPERTY OF THE PROP	t (#Hall)

#### PCT

#### NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

**JAPON** 

ARUGA, Mitsuyuki **Kyodo Building** 3-6, Nihonbashiningyocho 1-chome Chuo-ku Tokyo 103-0013

2000. 5. 2.2

Date of mailing (day/month/year) 11 May 2000 (11.05.00)			
Applicant's or agent's file reference FP-DS-0045	IMPORTANT NOTIFICATION		
International application No. PCT/JP00/01606	International filing date (day/month/year) 16 March 2000 (16.03.00)		
International publication date (day/month/year)  Not yet published	Priority date (day/month/year) 17 March 1999 (17.03.99)		
Applicant			

#### DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD. et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date Priority application No.	,	Country or regional Office	Date of receipt
		or PCT receiving Office	of priority document
17 Marc 1999 (17.03.99) 11/72145		JP JP	05 May 2000 (05.05.00)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland.

Authorized officer

Marc Salzman

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

#### PCT

## NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

ARUGA, Mitsuyuki Kyodo Building 3-6, Nihonbashiningyocho 1-chome Chuo-ku Tokyo 103-0013

JAPON



IMPORTANT NOTICE
/year) Priority date (day/month/year) 17 March 1999 (17.03.99)
h/ ))

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU,DZ,KP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 21 September 2000 (21.09.00) under No. WO 00/54811

#### REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

#### REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01606

Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER Cl <sup>7</sup> A61K47/10, 47/30, 47/44, 9 2, 31/522, 31/4402, 31/426, 31/5	/14, 31/7048, 31/554, 33 3383, 31/4365	1/5415, 31/704,	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Int.	commentation searched (classification system followed by $Cl^7$ A61K47/10, 47/30, 47/44, 92, 31/522, 31/4402, 31/426, 31/5	/14, 31/7048, 31/554, 3	1/5415, 31/704,	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
Х	WO, 93/17667, A1 (TAISHO PHARMA CO.,LTD.), 16 September, 1993 (16.09.93), CLAIMS,EXAMPLE & JP, 6-116138, A	CEUTICAL	1-20	
х	EP, 0826376, A1 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.), 1-20 04 March, 1998 (04.03.98), EXAMPLE & WO, 96/34628, A1			
х	JP, 11-35486, A (LION CORPORATI 09 February, 1999 (09.02.99), example (Family: none)	ON),	1-14,19,20	
х	JP, 7-285838, A (LION CORPORATI 31 October, 1995 (31.10.95), example (Family: none)	ON),	1-14,19,20	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docum conside	considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing "X" understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is				
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "Combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family				
Date of the	actual completion of the international search June, 2000 (07.06.00)	Date of mailing of the international sear 20 June, 2000 (20.06		
Name and n	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile No.				

## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

A61K 47/10, 47/30, 47/44, 9/14, 31/7048, 31/554, 31/5415, 31/704, 31/52, 31/522, 31/4402, 31/426, 31/5383, 31/4365

(11) 国際公開番号

WO00/54811

(43) 国際公開日

2000年9月21日(21.09.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01606

A1

(22) 国際出願日

2000年3月16日(16.03.00)

(30) 優先権データ

特願平11/72145

1999年3月17日(17.03.99)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

第一製薬株式会社

(DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103-8234 東京都中央区日本橋3丁目14番10号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

中上博秋(NAKAGAMI, Hiroaki)[JP/JP]

鈴木達也(SUZUKI, Tatsuya)[JP/JP]

小林英夫(KOBAYASHI, Hideo)[JP/JP]

黒沢 晃(KUROSAWA, Akira)[JP/JP]

〒134-8630 東京都江戸川区北葛西1丁目16-13

第一製薬株式会社 東京研究開発センター内 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

有賀三幸, 外(ARUGA, Mitsuyuki et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号

共同ビル Tokyo, (JP)

AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, (81) 指定国 CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

MEDICINAL COMPOSITIONS (54)Title:

医薬組成物 (54)発明の名称

(57) Abstract

Granular medicinal compositions containing a drug having an offensive taste, a waxy substance and a sugar alcohol; a process for producing the same and oral medicinal preparations containing these compositions. Because of having an excellent effect of masking the offensive taste of the drug and a good feel in using, these preparations can be easily taken by aged persons, children and patients with difficulty in swallowing. These preparations are suitable for tube administration too.

本発明は、不快味を呈する薬物、ワックス状物質および糖アルコールを含有する粒状医薬組成物、その製造法およびこの粒状組成物を配合した経口用医薬製剤に関する。この製剤は、薬物のもつ不快味のマスキング性に優れ、服用感が良好であって、高齢者、小児、嚥下困難な患者にとっても容易に服用できる。さらには経管投与にも適する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
は された PCT加盟国を同定する

KZ カザフスタンア
LC リンテンタンア レンテンタン  
LK スリン・テア  
LK スリントア  
LS リントア  
LT リトアセンア  
MC モーンア  
MC モールドガスアル  
MD マッケド国  
MD マッケド国  
MK  
スリック  
MK  
スリップル  
MM  
スリップル
             - 巻つり、 C 公用 される アラブ イ 全国連邦 アンバニア データ 子 音 人 国 東 アンバニア アルバニア アーストラリア オーストラジャン エンド・ストランジャン ゴビナ バルギー・ファン ブルガリア マブルンン ブルガンン
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    DM ドミルシー ファー ドルストインシー アスペインンス フラボ ア フラボ マラス ガガン G R ガガン
                                                                                                                                                                                                                                                                                                      RU
AĞ
AL
                                                                                                                                                                                                                                                                                                      SE
SG
SI
SK
AM
AT
AU
                                                                                                         RABDEHMNRW
GGGGGGGGGG
                                                                                                                                                                                                                                                                                                      SSSTTTTT
AZ
BA
BB
                                                                                                                        英国
グレナダ
グルジア
                                                                                                                      BE
 BG
BJ
BR
BY
                                                                                                                                                                                                                                                                                                       TM
TR
TT
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        トルクメニスタン
トルコ
              イブベカ中コスコカ中コキュー
ナララナ央ンイーメロスコカ中コキシングルグアゴストル ターロ ボン リ ボン リカーコー・バストル カーロカーコー・バストル カーコール
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      トルコ
トリニダッド・トバゴ
タンザニア
ウクライナ
ウガンダ
                                                                                                                                                                                      UA
UG
US
UZ
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     ソルンァ
火国
ウズベキスタン
ヴェトナム
ユーゴースラヴィア
中アフリカ共和国
ジンパブエ
                                                                                                                                                                                                                                                                                                       VN
YU
ZA
ZW
                                                                                                          IS
IT
JP
                キューバキプロス
                                                                                                          KE
KG
KP
                チェッコ
ドイツ
デンマーク
                                                                                                                                                                                                        ポルトガル
                                                                                                          ŔŔ
```

明細書

#### 医薬組成物

#### 技術分野

本発明は薬物のもつ不快味をマスキングし、かつ服用感の良好な粒状医薬組成物およびこれを用いた製剤に関する。

#### 背景技術

経口投与する製剤が不快味を有する場合、服用者のコンプライアンスの低下を 来たし、期待した治療効果が得られないことが多い。

細粒剤に関する不快味のマスキング法としては、水不溶性高分子を用いたスプレーコーティング法、マイクロカプセル化または甘味剤の添加による方法等が知られている。水不溶性高分子を用いたスプレーコーティング法については、例えば特開昭62-30709号公報に、薬物を含む核をエチルセルロースで被覆する持続性製剤が開示されており、エチルセルロース膜の厚みを変えることで薬物の放出速度を調節できると記載されている。しかしこれは持続性製剤の技術であり、不快味のマスキング性を兼ね備えた速放性製剤に用いられる技術ではない。また水不溶性高分子を用いて被膜を施したものは、口に含んだ際に異物感があったり、入れ歯に挟まったときに痛いなど服用性に問題がある。一方、マイクロカプセル化による方法は、有機溶媒を使用することなどにより製法が複雑なことに加え収率が低く製造コストが高いという欠点を有する。また甘味剤の添加による方法は、不快味が強い薬物に対してはマスキング効果が十分でない。

また、特開平7-242568号公報には、融点45~90℃の疎水性物質および界面活性剤を加温溶解し、不快な風味を呈する薬物および導水剤を溶解または懸濁後、該液を噴霧造粒して得られる粒状製剤が開示されている。界面活性剤

WO 00/54811 PCT/JP00/01606

および導水剤を添加する目的は、薬物の溶出性を速やかにするためであり、組成物中にそれぞれ5~35%含有されている。しかしながら、安全性の観点から、界面活性剤の使用量は少ない方が好ましい。さらに噴霧造粒後の製剤加工を考慮すると、噴霧造粒物中の添加剤使用量は少ない方が、噴霧造粒後の製剤加工において他の添加剤を多く使用出来るため望ましく、したがって、界面活性剤および導水剤は出来る限り使用しない方が有利である。特開平7-267850号公報には、1種または数種の不快味を有する薬物、1種または数種の水溶性高分子および1種または数種のワックス状物質を混合し、加熱し、融解したワックス状物質を薬物と水溶性高分子と共に造粒することによって得られる医薬組成物が開示されている。水溶性高分子を添加する目的は、上記と同様に薬物の溶出性を速やかにするためであり、この組成物中に5~60%を配合している。しかしながら、水溶性高分子は、上記と同様の理由から使用しないか、あるいは出来るだけ少ない方が好ましい。

また、固形の粒状物、特に散剤の満たすべき品質として、上述した不快味マスキング性の他に良好な経管投与適性が挙げられる。経管投与とは、主に製剤を嚥下できない服用者に対して実施される投与方法で、散剤を水に分散させた後シリンジに移し、これを服用者の鼻や腹部から消化管内に挿入されたチューブに注入して投与する方法である。投与は分散液を用時調製することが多いため、散剤には短時間で均一に分散し、かつシリンジおよびチューブ内で詰まらないことが要求される。しかしながら、メタクリル酸コポリマー等の pH 依存性高分子でコーティングした散剤は、精製水やブドウ糖等の非電解質液中で凝集し、シリンジやチューブ内での詰まりを生じるため経管投与に適さない。また、乳糖等の糖類を賦形剤として使用した散剤もシリンジやチューブ内での詰まりを生じるため経管投与に適さない。

したがって本発明の目的は、薬物のもつ不快味のマスキング性に優れ、服用感が良好で、経管投与も可能な粒状医薬組成物およびこれを用いた製剤を提供する

ことにある。

#### 発明の開示

そこで本発明者らは、不快味を呈する薬物を配合した粒状物を製造し、その性能について種々検討してきたところ、不快味を呈する薬物とワックス状物質に加えて糖アルコールを配合すれば、全く意外にも不快味のマスキング効果に優れ、服用感が良好な医薬製剤が得られることを見出し、本発明を完成した。また、この医薬製剤は経管投与も可能であることも見出した。

すなわち、本発明は、不快味を呈する薬物、ワックス状物質および糖アルコールを含有する粒状医薬組成物、その製造法、およびこの粒状医薬組成物を含有する経口用医薬製剤を提供するものである。

#### 発明を実施するための最良の形態

本発明において、不快味とは、服用者が薬物を口中に含んだとき感じる苦味、 渋味、辛味、刺激、さらにはにおいも包含する。

本発明において不快味を呈する薬物としては、上記不快味を呈し、医薬として用いられる薬物であれば特に制限されるものではない。例えば塩酸セトラキサート、エカパピド、ネフィラセタム、塩酸タランピシリン、塩酸インデノロール、塩酸ヒドララジン、塩酸クロルプロマジン、塩酸チアラミド、塩化ベルベリン、ジキトキシン、スルピリン、塩酸アゼラスチン、塩酸エチレフリン、塩酸ジルチアゼム、塩酸プロプラノロール、クロラムフェニコール、アミノフィリン、エリスロマイシン、クラリスロマイシン、フェノバルビタール、パントテン酸カルシウム、塩酸インデロキサジン、塩酸アミノグアニジン、塩酸ビフェメラン、 $7\beta$ ー[2-(2-アミノチアゾール-4-イル)-2-(2)-ハイドロキシイミノアセトアミド]-3-N、N-ジメチルカルバモイルオキシメチル-3-セフェムーカルボン酸 1-(イソプロポキシカルボニルオキシ) エチルエステル

WO 00/54811 PCT/JP00/01606

塩酸塩、(E) -3-(2-メトキシ-3,6-ジメチル-1,4-ベンゾキノン-5-イル) -2-[5-(3-ピリジル)ペンチル] -2-プロペン酸、アミノフィリン、テオフィリン、ジフェンヒドラミン、メトクロプラミド、フェニルブタゾン、フェノバルビタール、アンピシリン、シメチジン、ファモチジン、ニザチジン、アセトアミノフェン、エピリゾール、ピラジナミド、カフェイン、エチオナミド、カルベジロール、塩酸ラニチジン、塩酸ロキサジンアセタート、塩酸イミプラミン、塩酸エフェドリン、塩酸ジフェンヒドラミン、塩酸ドネペジル、塩酸テトラサイクリン、塩酸ドキシサイクリン、塩酸ナファゾリン、塩酸ノスカピン、塩酸パパベリン、臭化水素酸デキストロメトルファン、臭化チメピジウム、マレイン酸クロルフェニラミン、酒石酸アリメマジン、塩酸ピルジカイニド、N-メチルスコポラミンメチル硫酸塩、マレイン酸シネパジド、塩酸アルギニン、塩酸ヒスチジン、塩酸リジン、エンゴサク、オウバク、オウレン、ホミカ、マオウ、トコン、ロートコン、ベラドンナ、クジン等の生薬あるいはこれら生薬の抽出物、次の一般式(1)~(4)

(式中、 $R^{1a}$ 、 $R^{1b}$  および $R^{1c}$  はそれぞれ独立して、置換基を有することもある  $C_1-C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基、置換基を有することもある  $C_3$   $-C_6$  の環状アルキル基、置換基を有することもあるアリール基または置換基を

有することもあるヘテロアリール基を意味する。

 $R^{2a}$ 、 $R^{2b}$ 、 $R^{2c}$  および $R^{2d}$  はそれぞれ独立して、水素原子、置換基を有することもある $C_1-C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基またはアミノ基を意味する。

 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{3c}$  および $R^{3d}$  はそれぞれ独立して、水素原子またはハロゲン原子を意味する。

 $R^{4a}$  または $R^{4c}$  は、水素原子、ハロゲン原子、置換基を有することもある $C_1 - C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基または置換基を有することもある $C_1 - C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルコキシル基を意味する。

 $R^{5d}$  は、水素原子または置換基を有することもある $C_1 - C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基を意味する。

Y'、Y'、Y'\*、Y'\*およびY'はそれぞれ独立して含窒素基を意味する。) で表される ピリドンカルボン酸化合物またはその塩、および次の一般式 (5)

$$R^1 - CH(R^2) - R^3$$
 (5)

〔式中、 $R^1$ は、 $C_1$ - $C_4$ アルキル基、ハロゲン原子、フルオロ置換- $C_1$ - $C_4$ アルキル基、 $C_1$ - $C_4$ アルコキシル基、フルオロ置換- $C_1$ - $C_4$ アルコキシル基、シアノ基および二トロ基からなる群より選ばれる置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基を示し、

 $R^2$  は、水素原子、カルボキシ基、 $C_1 - C_6$  アルコキシカルボニル基、またはハロゲン原子、水酸基、 $C_1 - C_6$  アルコキシル基若しくはシアノ基で置換されることもある $C_1 - C_7$  脂肪族アシル基を示し、

 $R^3$ は、水酸基、 $C_1-C_4$ アルコキシル基、 $C_1-C_4$ アルコキシル基若しくは $C_1$ - $C_6$ アルカノイルオキシ基で置換された $C_1-C_4$ アルコキシル基、 $C_7-C_{14}$ アラルキルオキシ基、 $C_1-C_{18}$ アルカノイルオキシ基、 $C_3-C_7$ シクロアルキルカル

ボニルオキシ基、 $C_6 - C_{10}$ アリールカルボニルオキシ基、 $C_1 - C_4$ アルコキシカルボニルオキシ基若しくは $C_7 - C_{14}$ アラルキルオキシカルボニルオキシ基で置換されることもある4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン-5 - イル基を示す。]

で表される4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン類またはその塩から選ばれる薬物を挙げることができる。

前記の一般式(1)~(4)で表されるピリドンカルボン酸化合物およびその 塩は、特開昭53-141286号公報、特開昭55-31042号公報、特開 昭57-46986号公報、特開昭57-77683号公報、特開昭60-36482号公報、特開昭60-64979号公報、特開昭60-228479 号公報、特開昭62-252772号公報、特開昭62-252790号公報、 特開昭62-277362号公報、特開平1-230558号公報、特開平1-258666号公報、特開平1-294680号公報、特開平2-28178号 公報、特開平2-124873号公報、特開平2-231475号公報、特開平 5-271229号公報、特開平7-309864号公報、特開平8-41050号公報、WO91/02526号公報、WO94/14794号公報、 WO94/15933号公報、WO95/5373号公報、WO96/ 37475号公報、WO96/39407号公報、WO97/29102号公報、 WO97/19072号公報、WO97/40037号公報、WO98/ 02431号公報、WO98/13370号公報、WO98/18783号公報、 WO98/24781号公報、WO98/52939号公報、WO98/ 54169号公報およびWO98/58923号公報等に記載され、これら公開 公報には製造方法も記載されている。 また、一般式(5)で表される化合物お よびその塩は、特開昭50-46688号公報、特開昭58-10583号公報、 特開昭59-27895号公報、特開平6-41139号公報等に記載の方法に より製造することができる。

上記一般式(1)~(5)で表される化合物は、不斉炭素を有する場合があり、 光学異性体またはジアステレオ異性体が存在する場合もあるが、純粋な形態のこれらの異性体、これら異性体の任意の混合物、ラセミ体などはいずれも本発明に 含まれる。また、上記一般式(1)~(5)で表される化合物またはそられの塩 は、水和物、溶媒和物として存在する場合もあるが、これらも本発明に含まれる。

本発明において、不快味を呈する薬物としては、マスキング効果の点でワックス状物質に難溶性であるのが好ましく、さらに水溶性でワックス状物質に難溶性であるのがより好ましい。

また、上記一般式(1)~(4)で表される化合物またはその塩のうちの好ま しい例としては、下記の化合物またはその塩が挙げられる。

Ciprofloxacin hydrochloride 塩酸シプロフロキサシン

$$F \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$C \not\in F$$

$$F$$

Sitafloxacin シタフロキサシン

$$F$$
 $H_2N$ 
 $H_2N$ 
 $F$ 
 $TSOH$ 

Tosufloxacin tosilate トシル酸トスフロキサシン

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

Moxifloxacin hydrochloride 塩酸モキシフロキサシン

$$F \longrightarrow 0 \longrightarrow 0$$

$$H_3C$$

$$H_3C$$

Enoxacin エノキサシン

フレロキサシン

Lomefloxacin hydrochloride 塩酸ロメフロキサシン

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

HSR-903

Gatifloxacin ガチフロキサシン

$$\begin{array}{c|c} & \text{Me} & 0 \\ & & \\ \text{Me} & & \\ & & \\ \text{HN} & & \\ &$$

Grepafloxacin hydrochloride 塩酸グレパフロキサシン

$$\mathsf{H}_2\mathsf{N} = \mathsf{O}_2\mathsf{H}$$

Pazufloxacin パズフロキサシン

Prulifloxacin プルリフロキサシン

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

Trovafloxacin mesilate メシル酸トロバフロキサシン

F N CO<sub>2</sub>H
N Me HC ℓ
NHC ℓ
A-99058. L

$$\mathsf{NH}_2 \underbrace{\hspace{1.5cm} \mathsf{NH}_2}_{\mathsf{F}} \underbrace{\hspace{1.5cm} \mathsf{CO}_2\mathsf{H}}_{\mathsf{HC}\;\ell}$$

Clinafloxacin hydrochloride 塩酸クリナフロキサシン

Alatrofloxacin mesilate メシル酸アラトロフロキサシン

$$\begin{array}{c|c} F & & & \\ \hline & & & \\ Me & & & \\ \hline & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

Fandofloxacin hydrochloride 塩酸ファンドフロキサシン

Me 
$$-0$$
NH<sub>2</sub>
 $-0$ 
LB-20304a

$$\begin{array}{c|c} F & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

WO 00/54811 PCT/JP00/01606

WQ-3034

また、上記一般式(5)で表される化合物またはその塩のうち、好ましい例と しては、下記のものが挙げられる。

2-ヒドロキシ-5-( $\alpha-$ シクロプロピルカルボニル-2-クロロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

2-ヒドロキシ-5-( $\alpha$ -プロピオニル-2-フルオロベンジル)-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ「3,2-c]ピリジン、

2-ヒドロキシ-5-( $\alpha-$ シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

2-yセトキシ- $5-(\alpha-y)$ クロプロピルカルボニル-2-yル) - 4、5、6、7-yトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

 $2-\mathcal{I}$ ロピオニルオキシー $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー $2-\mathcal{I}$ ルオロベンジル)-4, 5, 6,  $7-\mathcal{I}$ トラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、 $2-\mathcal{I}$ チリルオキシー $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー $2-\mathcal{I}$ ルカンジル)-4, 5, 6,  $7-\mathcal{I}$ トラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

2-ピバロイルオキシ $-5-(\alpha-$ シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

2-バレリルオキシ-5-( $\alpha-$ シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c] ピリジン、

 $2-\Lambda$ キサノイルオキシー  $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー 2-7ルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、2-t-ブトキシカルボニルオキシー  $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー 2-7ルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

2-ピバロイルオキシメトキシ-5-( $\alpha-$ シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c]ピリジン、

 $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー  $2-\rho$ ロロベンジル)  $-2-\lambda$ キソー 2, 4, 5, 6, 7, 7  $a-\lambda$ キサヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

 $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー2-フルオロベンジル) -2-オキソ -2、4、5、6、7、7 $\alpha$ -ヘキサヒドロチエノ [3、2- $\alpha$ ] ピリジン、

 $2-アセトキシ-5-(\alpha-シクロプロピルカルボニル-2-クロロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、$ 

2-ヒドロキシ-5-( $\alpha-2-$ フルオロシクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c]ピリジン、

 $5-(\alpha-2-7)$ ルオロシクロプロピルカルボニルー2-7ルオロベンジル) -2-オキソー2, 4, 5, 6, 7, 7a-ヘキサヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、

2-7セトキシー $5-(\alpha-2-7)$ ルオロシクロプロピルカルボニルー2-7ルオロベンジル)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ <math>[3, 2-c] ピリジン、

5 - (α - メトキシカルボニル - 2 - クロロベンジル) - 2 - オキソ - 2, 4,

5, 6, 7, 7 a - ヘキサヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン、

2-アセトキシ $-5-(\alpha-$ メトキシカルボニル-2-クロロベンジル)-4,

- 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c] ピリジン、
- 4, 5, 6, 7, 7 a ヘキサヒドロチエノ [3, 2 c] ピリジン、
- 2-アセトキシ-5-(α-メトキシカルボニル-2-フルオロベンジル)-
- 4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、
- $5-(\alpha-\lambda)$ トキシカルボニルー2ークロロベンジル)ー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチエノ[3, 2-c]ピリジン(一般名:クロピドグレル、硫酸クロピドグレルとして入手可能)、
- $5-(\alpha-$ メトキシカルボニル-2-フルオロベンジル)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、
- $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニル-2-クロロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン、
- $5-(\alpha-)$ ロピオニル-2-クロロベンジル)-4, 5, 6, 7-テトラヒ-ドロチエノ [3, 2-c] ピリジンおよび
- $5-(\alpha-)$ ロピオニルー2-フルオロベンジル)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c]ピリジン並びにそられの塩。

本発明において、不快味を呈する薬物としては、中でもオフロキサシン、レボフロキサシン、シタフロキサシンハイドレート、塩酸セトラキサート、ネフィラセタム、塩酸チクロピジンおよび硫酸クロピドグレルが好ましい。

本発明におけるワックス状物質(具体的には、融点40~150℃)の例とし

ては、例えば、油脂として、硬化ヒマシ油、硬化大豆油、硬化ナタネ油、硬化綿実油等の各種硬化油、カルナウバロウ、サラシミツロウ、牛脂等の植物性または動物性油脂;アルコールおよび多価アルコールとして、ステアリルアルコール、セタノール等の高級アルコール、マクロゴール4000、マクロゴール6000等のポリエチレングリコール;脂肪酸およびその誘導体として、ステアリン酸、パルミチン酸等の高級脂肪酸、モノ脂肪酸グリセリン、トリ脂肪酸グリセリン等のグリセリン脂肪酸エステルおよびショ糖脂肪酸エステル;またはそれらの2種以上の混合物が挙げられる。このうち、硬化油、脂肪酸、脂肪酸の誘導体が好ましく、硬化油、高級脂肪酸、脂肪酸エステルがさらに好ましく、硬化油、モノ脂肪酸グリセリン、トリ脂肪酸グリセリン、ステアリン酸が特に好ましい。また、薬物の不快味のマスキング効果の点から、ワックス状物質の融点は、薬物の融点よりも低いものが好ましい。

本発明における糖アルコールとしては、溶解熱が小さいものが好ましく、例えば、エリスリトール、キシリトール、ソルビトール、マルチトールまたはそれらの2種以上の混合物が好ましい。服用感の点から、溶解熱-30cal/g以下の糖アルコールが好ましく、エリスリトール、キシリトールが特に好ましい。

本発明において、不快味を呈する薬物とワックス状物質の重量比は、不快味のマスキング効果および溶出性のバランスの点から、 $1:1\sim1:5$ が好ましく、より好ましくは $1:2\sim1:3$ の範囲である。さらに、糖アルコールの配合量は不快味のマスキング効果、溶出性および服用感の観点から、粒状組成物中10重量%以上が好ましく、 $10\sim99.9$ 重量%がより好ましく、 $20\sim80$ 重量%がさらに好ましく、 $30\sim70$ 重量%が特に好ましい。

本発明の粒状医薬組成物は、ワックス状物質を加温融解し、不快味を呈する薬物を分散または溶解後、分散液または溶液を用いて一次造粒して得られる造粒物と糖アルコールとを混合または二次造粒することにより製造される。

ここで、一次造粒手段としては、噴霧造粒、溶融造粒および分散液または溶液

を冷却固化後粉砕してもよいが、噴霧造粒が好ましい。中でも、スプレーチリング法、スプレードライ法は、造粒物を舌の上にのせてもザラツキ等の異物感を感じない程度の粒子径をもつ微粒子に容易にできるため好ましい。粒子径としては、 $50\sim200~\mu$ m、特に $80\sim120~\mu$ mが好ましい。

ここで、一次造粒手段として噴霧造粒を採用した場合には、スプレーチリング 工程での製造機内壁への付着軽減の目的で界面活性剤を少量添加してもよい。界 面活性剤の添加量は、一次造粒物に対して0.5~5重量%、特に1~4重量% 程度とするのが好ましい。

一次造粒により得られた粒状物と糖アルコールとを二次造粒する手段としては、 ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビ ニルピロリドン等の結合剤溶液を用いた湿式流動層造粒法、ポリエチレングリコ ール、モノステアリン酸グリセリン等の低融点物質を結合剤とする溶融造粒法を 挙げることができる。

本発明の粒状医薬組成物は、一次造粒により得られた粒状物と糖アルコールとを二次造粒する方法により得られるものが好ましい。すなわち、口中では二次造粒に用いられた糖アルコールが唾液により10秒程度で溶解するため、一次造粒により得られた、薬物が分散されたワックス状物質粒子のみが残存するが、ワックス状物質粒子は微小な球体であるため異物感を感じない。さらに、薬物はワックス状物質中に均一に分散されて、粒子を形成しており、口中での溶解は極めて少ないため薬物の有する不快味は良好にマスキングされる。また、糖アルコール、とりわけエリスリトール、キシリトールは口に含むと甘味があり、清涼感があるため薬物の不快味のマスキングに寄与する。ワックス状物質粒子は嚥下されたのち、消化管内で薬物を放出し、放出された薬物は生体内に吸収される。

本発明の粒状医薬組成物は、そのまままたは必要に応じて他の添加剤を配合して、散剤、顆粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤等の経口用医薬製剤とすることができる。中でも散剤、顆粒剤、ドライシロップ剤が好ましい。

ここで用いられる他の添加剤としては、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロース、ポリエチレングリコール、モノステアリン酸グリセリン等の結合剤;アスパルテーム、サッカリンナトリウム、サッカリン、ソーマチン、ステビア等の甘味剤;dlーメントール、1ーメントール等の香料;軽質無水ケイ酸、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、タルク、合成ケイ酸アルミニウム、エチルセルロース等の流動化剤;クロスカルメロースナトリウム、デンプングルコール酸ナトリウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等の崩壊剤;クエン酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等のpH調整剤等が挙げられる。ここで、添加物中には水溶性高分子が含まれるが、本発明においては製剤中0.1~5重量%、特に1~4重量%と少量であるのが好ましい。

# 実施例

次に、実施例を挙げて本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれに限られるものではない。

#### 実施例1

モノステアリン酸グリセリン200重量部を約90℃で融解させ、レボフロキサシン100重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し微小な造粒物を得た。この造粒物300重量部にエリスリトール630重量部を加え、流動層造粒機を用いて混合後、ポリビニルアルコールとして10重量部相当量の10W/V%のポリビニルアルコール水溶液を噴霧し、流動造粒した。噴霧終了後、引き続き流動層造粒機内で乾燥を行い造粒物を得た。この造粒物を30号篩(目開き500μm)を用いて篩過し散剤を得た。

### 実施例2

モノステアリン酸グリセリン197重量部を約90℃で融解させ、その中にポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレート(ポリソルベート80)を3

重量部混合した。さらに、この混合液にレボフロキサシン100重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し微小な造粒物を得た。この造粒物300重量部にエリスリトール630重量部を加え、流動層造粒機を用いて混合後、ポリビニルアルコールとして20重量部相当量の10W/V%のポリビニルアルコール水溶液を噴霧し、流動造粒した。噴霧終了後、引き続き流動層造粒機内で乾燥を行い造粒物を得た。この造粒物を30号篩(目開き $500\mu$ m)を用いて篩過し散剤を得た。

実施例1および2と同様にして、薬物としてオフロキサシン、シタフロキサシンハイドレート、塩酸セトラキサートまたはネフィラセタムを用いた散剤をそれぞれ製造した。

試験例1 (不快味マスキング性評価:官能試験1)

実施例1で得られた散剤940mg、実施例2で得られた散剤950mg につき官能試験を行った。レボフロキサシンとして100mg 相当量の散剤を実際に口に含み味および服用感を評価した。いずれの散剤も薬物のもつ極めて強い不快味が30秒以上マスキングされることを確認した。また、服用後、10秒経過時には口中での異物感は感じられなかった。

試験例2(不快味マスキング性評価:溶出試験1)

実施例1で得られた散剤940mg、実施例2で得られた散剤950mg につき不快味マスキング試験を行った。不快味マスキング試験は溶出試験装置を用い、試験液には精製水500mLを用い、試験液温度37℃、パドル法、回転数100rpm で実施した。対照として薬物単独を用いた。結果(溶出率(%))を表1に示す。散剤からの薬物の初期の溶出は薬物単独に比較して顕著に抑制された。

表 1

溶出試験結果

時間(秒)	10	20	30	60
薬物単独	58	83	93	103
実施例 1	2	6	12	29
実施例2	5	12	19	40

# 試験例3(経管投与適性評価1)

実施例1および実施例2で得られた散剤につき経管投与適性を評価した。それぞれ950mgを精製水20mLに分散させた。この分散液をディスポーザブルシリンジに移し、経腸栄養補給用チューブ(日本シャーウッド製「アーガイル」ニューエンテラルフィーディングチューブ、内径1.0mm)を接続した。シリンジより分散液を押し出し、シリンジ先端およびチューブ先端への詰まりを評価した。その結果を表2に示す。

表 2

経管投与適性評価結果

	結 果
実施例 1	シリンジ先端およびチューブ先端への詰まりは全く認められな かった
実施例 2	シリンジ先端およびチューブ先端への詰まりは全く認められな かった

実施例1および実施例2で得た散剤では詰まりは生じず円滑な投与が可能であることを確認した。

### 試験例4 (溶出試験1)

実施例1で得られた散剤940mg、実施例2で得られた散剤950mg につき 溶出試験を行った。溶出試験は溶出試験装置を用い、試験液には第13改正日本

薬局方崩壊試験第1液900ml を用い、試験液温度37℃、パドル法、回転数50rpm で実施した。その結果、表3に示すように、これらの散剤は、良好な溶出性を示すことを確認した。

#### 表 3

# 溶出試験結果

(平均溶出率(%))

時間	5 分後	10分後	20分後	30分後	45分後	60分後
実施例1	100	100	100	100	100	100
実施例2	98	98	98	98	98	98

### 実施例3

トリ脂肪酸グリセリン216重量部を約80℃で溶融させ、その中にポリソルベート80を11.2重量部混合した。さらに、この混合液に硫酸クロピドグレル97.8重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し、微小な造粒物を得た。この造粒物325重量部にエリスリトール169重量部およびアスパルテーム5重量部を添加して散剤を得た。

### 実施例4

トリ脂肪酸グリセリン216重量部を約80℃で溶融させ、その中にポリソルベート80を11.2重量部混合した。さらに、この混合液に硫酸クロピドグレル97.8重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し、微小な造粒物を得た。造粒物325重量部にエリスリトール169重量部を加え、流動層造粒機を用いて混合後、ポリビニルアルコールとして20重量部相当量の10W/V%のポリビニルアルコール水溶液を噴霧し、流動造粒した。噴霧終了後、引き続き流動層造粒機内で乾燥を行い造粒物を得た。この造粒物514重量部とアスパルテーム5重量部を混合し散剤を得た。

#### 実施例5

トリ脂肪酸グリセリン216重量部をジクロロメタンに溶解した。さらに、この液に硫酸クロピドグレル97.8重量部およびエチルセルロース32.6重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し、微小な造粒物を得た。この造粒物346.4重量部にエリスリトール147.6重量部およびアスパルテーム5重量部を添加して散剤を得た。

# 実施例6

トリ脂肪酸グリセリン216重量部をジクロロメタンに溶解した。さらに、この液に硫酸クロピドグレル97.8重量部およびエチルセルロース32.6重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し、微小な造粒物を得た。この造粒物346.4重量部にエリスリトール147.6重量部を加え、流動層造粒機を用いて混合後、ポリビニルアルコールとして20重量部相当量の10W/V%のポリビニルアルコール水溶液を噴霧し、流動造粒した。噴霧終了後、引き続き流動層造粒機内で乾燥を行い造粒物を得た。この造粒物514重量部とアスパルテーム5重量部を混合し散剤を得た。

#### 対照例1

トリ脂肪酸グリセリン135重量部を約80℃で溶融させ、その中にポリソルベート80を7重量部混合した。さらに、この混合液に硫酸クロピドグレル61重量部を均一に分散した。この分散液をスプレードライヤーを用いて噴霧冷却し、微小な造粒物を得た。この造粒物346.4重量部に乳糖147.6重量部およびアスパルテーム5重量部を添加して散剤を得た。

# 試験例5 (不快味マスキング性評価:官能試験2)

実施例3~6で得られた散剤500mg につき官能試験を行った。硫酸クロピドグレルとして100mg 相当量の散剤を実際に口に含み、味および服用感を評価した。いずれの散剤も薬物のもつ極めて強い不快味が30秒以上マスキングされることを確認した。また、服用後、10秒経過時には口中での異物感は感じられなかった。

# 試験例6 (不快味マスキング性評価:溶出試験2)

実施例3~6で得られた散剤500mg につき不快味マスキング試験を行った。 不快味マスキング試験は溶出試験装置を用い、試験液には精製水300mL を用い、試験液温度37℃、パドル法、回転数100rpmで実施した。その結果、いずれの実施例についても、散剤からの薬物の初期の溶出は薬物単独に比較して顕著に抑制されることを確認した。

# 試験例7 (経管投与適性評価2)

対照例1および実施例5で得られた散剤につき経管投与適性を評価した。それぞれ500mg を精製水に20mL に分散させた。この分散液をディスポーザブルシリンジに移し、経腸栄養補給用チューブ(日本シャーウッド製「アーガイル」ニューエンテラルフィーディングチューブ、内径1.0mm)を接続した。シリンジから分散液を注入し、シリンジ先端およびチューブ先端への詰まりを評価した。その結果を表4に示す。

# 表4

# 経管投与適性評価結果

	結 果
対照例1	押し出し直後よりチューブ先端部に製剤が詰まり分散液はほとんど
	押し出せなかった。
実施例 5	シリンジ先端およびチューブ先端への散剤の詰まりは全く認められ
	なかった。

対照例1で得た散剤については、投与が困難であり経管投与適性が確認できなかった。これに対し、実施例5で得た散剤では詰まりは生じず、円滑な投与が可能であることを確認した。

#### 試験例8 (溶出試験2)

実施例3で得られた散剤326.5mg につき溶出試験を行った。溶出試験は溶出試験装置を用い、試験液にはラウリル硫酸ナトリウムを1%添加した第13 改正日本薬局方崩壊試験第1液900mL を用い、試験液温度37℃、パドル法、

回転数50 r p m で実施した。その結果、表5に示すように、実施例3について、 良好な溶出性を示すことを確認した。

# 表 5

# 溶出試験結果

時間	10 分後	15 分後	20 分後	30 分後	45 分後	60 分後
平均溶出率	75.7%	83.4%	88.5%	94.0%	99.7%	100.9%

# 産業上の利用可能性

本発明によれば、薬物のもつ不快味のマスキング性に優れ、服用感が良好であって、高齢者、小児、嚥下困難な患者にとっても容易に服用できる医薬製剤が得られる。この製剤は、経管投与にも適する。

### 請求の範囲

- 1. 不快味を呈する薬物、ワックス状物質および糖アルコールを含有する粒状医薬組成物。
- 2. 不快味を呈する薬物およびワックス状物質を含有する粒状物と糖アルコールとを含有するものである請求項1記載の粒状医薬組成物。
- 3. 不快味を呈する薬物が、ワックス状物質に難溶性の薬物である請求項1また 2記載の粒状医薬組成物。
- 4. 不快味を呈する薬物が、水溶性でワックス状物質に難溶性の薬物である請求 項1または2記載の粒状医薬組成物。
- 5. ワックス状物質が、融点40~150℃のワックス状物質である請求項1~ 4のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 6. ワックス状物質が、硬化油、植物性または動物性油脂、高級アルコール、ポリエチレングリコール、高級脂肪酸、グリセリン脂肪酸エステルおよびショ糖脂肪酸エステルから選ばれる1種または2種以上である請求項1~5のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 7. 糖アルコールが、エリスリトール、キシリトール、ソルビトールおよびマルチトールから選ばれる1種または2種以上である請求項1~6のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 8. 糖アルコールが、溶解熱-30cal/g以下の糖アルコールである請求項1~7のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 9. 糖アルコールが、エリスリトールおよび/またはキシリトールである請求項 1~8のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 10. 不快味を呈する薬物が、塩酸セトラキサート、エカパピド、ネフィラセタム、 塩酸タランピシリン、塩酸インデノロール、塩酸ヒドララジン、塩酸クロルプロ マジン、塩酸チアラミド、塩化ベルベリン、ジキトキシン、スルピリン、塩酸ア

ゼラスチン、塩酸エチレフリン、塩酸ジルチアゼム、塩酸プロプラノロール、ク ロラムフェニコール、アミノフィリン、エリスロマイシン、クラリスロマイシン、 フェノバルビタール、パントテン酸カルシウム、塩酸インデロキサジン、塩酸ア ミノグアニジン、塩酸ビフェメラン、7β-[2-(2-アミノチアゾール-4 チルカルバモイルオキシメチルー3-セフェム-カルボン酸 1- (イソプロポ キシカルボニルオキシ) エチルエステル 塩酸塩、(E) -3-(2-メトキシ -3.6-ジメチルー1.4-ベンゾキノン-5-イル)-2-「5-(3-ピ リジル)ペンチル]-2-プロペン酸、アミノフィリン、テオフィリン、ジフェ ンヒドラミン、メトクロプラミド、フェニルブタゾン、フェノバルビタール、ア ンピシリン、シメチジン、ファモチジン、ニザチジン、アセトアミノフェン、エ ピリゾール、ピラジナミド、カフェイン、エチオナミド、カルベジロール、塩酸 ラニチジン、塩酸ロキサジンアセタート、塩酸イミプラミン、塩酸エフェドリン、 塩酸ジフェンヒドラミン、塩酸ドネペジル、塩酸テトラサイクリン、塩酸ドキシ サイクリン、塩酸ナファゾリン、塩酸ノスカピン、塩酸パパベリン、臭化水素酸 デキストロメトルファン、臭化チメピジウム、マレイン酸クロルフェニラミン、 酒石酸アリメマジン、塩酸ピルジカイニド、N-メチルスコポラミンメチル硫酸 塩、マレイン酸シネパジド、塩酸アルギニン、塩酸ヒスチジン、塩酸リジン、酢 酸リジン、硫酸クロピドグレル、生薬あるいは生薬の抽出物および次の一般式  $(1) \sim (4)$ 

$$R^{3a} \xrightarrow{R^{2a}} 0$$

$$Y^{a} \xrightarrow{R^{4a}} R^{1a} (1)$$

$$R^{3c}$$
 $R^{2c}$ 
 $R^{2c}$ 
 $R^{3c}$ 
 $R^{3c}$ 
 $R^{4c}$ 
 $R^{1c}$ 
 $R^{1c}$ 
 $R^{2c}$ 
 $R^{2c}$ 

(式中、R<sup>18</sup>、R<sup>18</sup>およびR<sup>16</sup>はそれぞれ独立して、置換基を有することもある C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基、置換基を有することもある C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>の環状アルキル基、置換基を有することもあるアリール基または置換基を 有することもあるヘテロアリール基を意味する。

 $R^{2a}$ 、 $R^{2b}$ 、 $R^{2c}$  および $R^{2d}$  はそれぞれ独立して、水素原子、置換基を有することもある $C_1-C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基またはアミノ基を意味する。

 $R^{3a}$ 、 $R^{3b}$ 、 $R^{3c}$  および $R^{3d}$  はそれぞれ独立して、水素原子またはハロゲン原子を意味する。

 $R^{4a}$  または $R^{4c}$  は、水素原子、ハロゲン原子、置換基を有することもある $C_1-C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルキル基または置換基を有することもある $C_1-C_6$  の直鎖状もしくは分枝状のアルコキシル基を意味する。

R<sup>50</sup> は、水素原子または置換基を有することもあるC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>の直鎖状もしくは 分枝状のアルキル基を意味する。

 $Y^a$ 、 $Y^b$ 、 $Y^c$ および $Y^d$ はそれぞれ独立して含窒素基を意味する。)で表される ピリドンカルボン酸化合物またはその塩から選ばれる薬物である請求項 $1\sim 9$  の いずれか1 項記載の粒状医薬組成物。

11. 不快味を呈する薬物が、オフロキサシンである請求項1~9のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。

- 12. 不快味を呈する薬物が、レボフロキサシンである請求項  $1 \sim 9$  のいずれか 1 項記載の粒状医薬組成物。
- 13. 不快味を呈する薬物が、硫酸クロピドグレルである請求項1~9のいずれか 1項記載の粒状医薬組成物。
- 14. 不快味を呈する薬物とワックス状物質の配合重量比が、1:1~1:5であり、糖アルコールの含量が組成物中10重量%以上である請求項1~13のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 15. ワックス状物質を加温融解し、不快味を呈する薬物を分散または溶解後、該液を用いて一次造粒して得られる造粒物と糖アルコールとを混合または二次造粒することにより得られる請求項1~14のいずれか1項記載の粒状医薬組成物。
- 16. 一次造粒が、噴霧造粒である請求項15記載の粒状医薬組成物。
- 17. 一次造粒物の粒子径が50~200μmである請求項15または16記載の 粒状医薬組成物。
- 18. ワックス状物質を加温融解し、不快味を呈する薬物を分散または溶解後、該液を用いて一次造粒して得られる造粒物と糖アルコールとを混合または二次造粒することを特徴とする粒状医薬組成物の製造法。
- 19. 請求項1~17のいずれか1項記載の粒状医薬組成物を含有することを特徴とする経口用医薬製剤。
- 20. 剤形が散剤または顆粒剤である請求項19記載の経口用医薬製剤。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01606

Int	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .Cl <sup>7</sup> A61K47/10, 47/30, 47/44, 9 52, 31/522, 31/4402, 31/426, 31/5	/14, 31/7048, 31/554, 31 5383, 31/4365	1/5415, 31/704,		
According	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELI	B. FIELDS SEARCHED				
Int 31/	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> A61K47/10, 47/30, 47/44, 9/14, 31/7048, 31/554, 31/5415, 31/704, 31/52, 31/522, 31/4402, 31/426, 31/5383, 31/4365				
	tion searched other than minimum documentation to the				
	data base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sear	ch terms used)		
C. DOC	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
Х	WO, 93/17667, A1 (TAISHO PHARMA CO.,LTD.), 16 September, 1993 (16.09.93), CLAIMS,EXAMPLE & JP, 6-116138, A	CEUTICAL	1-20		
х	EP, 0826376, A1 (TAISHO PHARMAC 04 March, 1998 (04.03.98), EXAMPLE & WO, 96/34628, A1	1-20			
x	JP, 11-35486, A (LION CORPORATI 09 February, 1999 (09.02.99), example (Family: none)	1-14,19,20			
х	JP, 7-285838, A (LION CORPORATI 31 October, 1995 (31.10.95), example (Family: none)	1-14,19,20			
Furt	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the internati nal search 07 June, 2000 (07.06.00)  "T" later document published after the international filing date priority date and not in conflict with the application but of understand the principle or theory underlying the invention of document of particular relevance; the claimed invention of document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention of the invention		the application but cited to entrying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be to when the document is documents, such a skilled in the art family			
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile	No.	Teleph ne No.			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl A61K47/10, 47/30, 47/44, 9/14, 31/7048, 31/554, 31/5415, 31/704, 31/52, 31/4402, 31/4402, 31/426, 31/5383, 31/4365

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>-7</sup> A61K47/10, 47/30, 47/44, 9/14, 31/7048, 31/554, 31/5415, 31/704, 31/52, 31/420, 31/426, 31/5383, 31/4365

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO, 93/17667, A1 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)	1-20
	16.9月.1993 (16.09.93)	
	CLAIMS, EXAMPLE   & JP, 6-116138, A	
x	EP, 0826376, A1 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO.,LTD.) 4. 3月. 1998 (04. 03. 98) EXAMPLE	1-20
	& WO, 96/34628, A1	

### x C欄の続きにも文献が列挙されている。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

5 Just

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 11-35486, A (ライオン株式会社) 9. 2月. 1999 (09. 02. 99) 実施例 (ファミリーなし)	1-14, 19, 20
Х	JP, 7-285838, A (ライオン株式会社) 31.10月.1995 (31.10.95) 実施例 (ファミリーなし)	1-14, 19, 20